

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

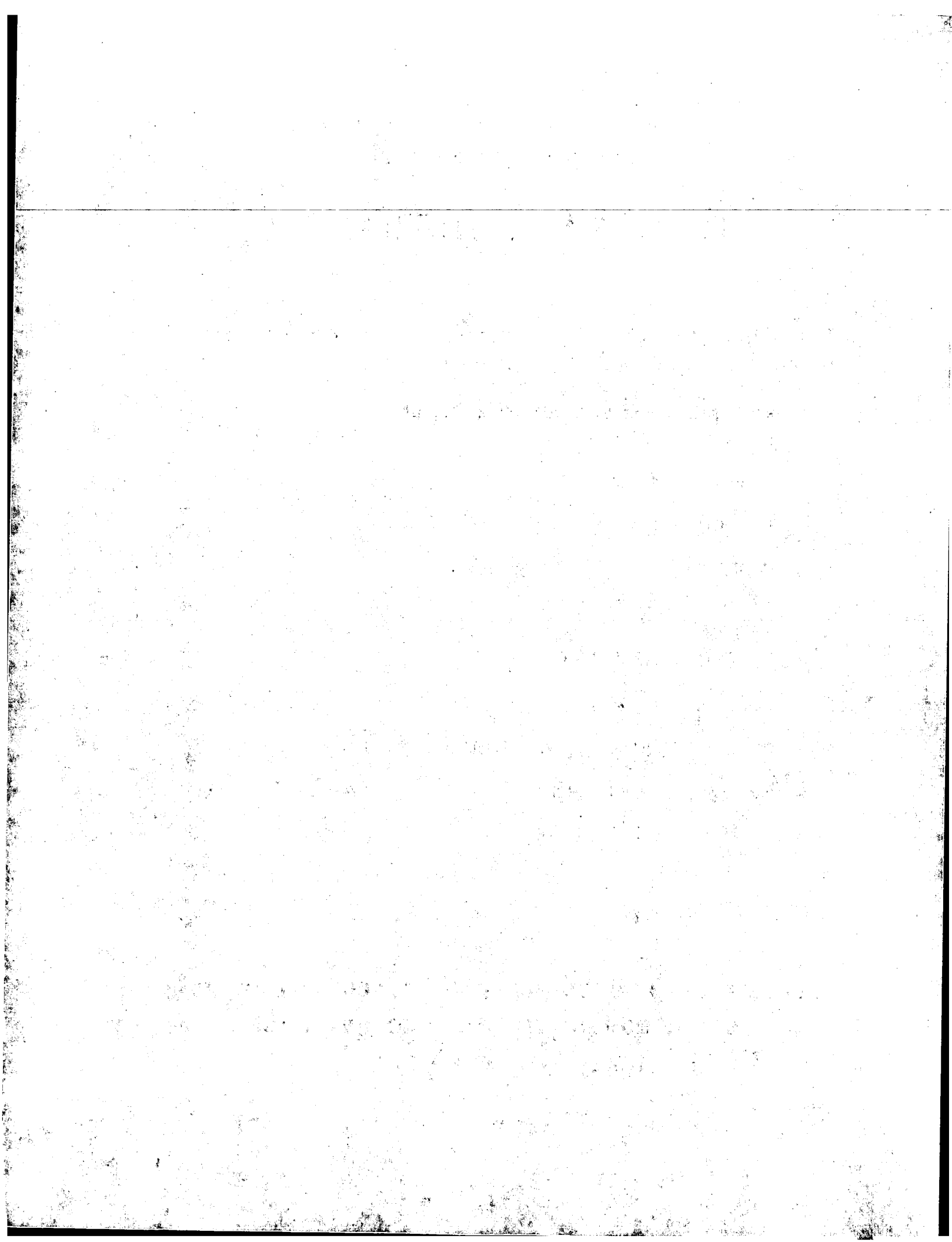
Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**





INPI
INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIÉTÉ
INDUSTRIELLE

TECH CENTER 160012900

APR 08 2002

RECEIVED

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 15 FEV. 2002

Pour le Directeur général de l'Institut
national de la propriété industrielle
Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIÉTÉ
INDUSTRIELLE

SIEGE
26 bis, rue de Saint Petersburg
75800 PARIS cedex 08
Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04
Télécopie : 33 (1) 42 93 59 30
www.inpi.fr

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

Confirmation d'un dépôt par télécopie ☐

Cet imprimé est à remplir à l'encre noire en lettres capitales

26 bis, rue de Saint Pétersbourg :
75800 Paris Cedex 08
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 30

Réservé à l'INPI

DATE DE REMISE DES PIÈCES 19/06/98
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL 98 07802-
DÉPARTEMENT DE DÉPÔT 75
DATE DE DÉPÔT 19 JUIN 1998

1 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE
À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE

BUREAU D.A. CASALONGA-JOSSE
8, avenue Percier
75008 PARIS

n° du pouvoir permanent références du correspondant téléphone
B 98/0826 FR/DP - OA 98137

2 DEMANDE Nature du titre de propriété industrielle

☒ brevet d'invention

☐ demande divisionnaire

☐ certificat d'utilité

☐ transformation d'une demande
de brevet européen

☒ demande initiale

☐ brevet d'invention

☐ certificat d'utilité n°

date

Établissement du rapport de recherche

☐ différé ☒ immédiat

Le demandeur, personne physique, requiert le paiement échelonné de la redevance

☐ oui ☐ non

Titre de l'invention (200 caractères maximum)

"Composition moussante pour le lavage et le traitement des cheveux et/ou du cuir
chevelu à base d'un principe actif, d'un tensioactif anionique, d'un tensioactif
amphotère et d'un agent propénétrant".

3 DEMANDEUR (S)

n° SIREN

code APE-NAF

Nom et prénoms (souligner le nom patronymique) ou dénomination

Forme juridique

CENTRE INTERNATIONAL DE RECHERCHES
DERMATOLOGIQUES GALDERMA

(GIE)

Nationalité (s) Française

Adresse (s) complète (s)

Pays

FRANCE

635 Route des Lucioles
06560 - VALBONNE

En cas d'insuffisance de place, poursuivre sur papier libre ☐

4 INVENTEUR (S) Les inventeurs sont les demandeurs

☐ oui

☒ non

Si la réponse est non, fournir une désignation séparée

5 RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES

☐ requise pour la 1ère fois

☐ requise antérieurement au dépôt : joindre copie de la décision d'admission

6 DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔT D'UNE DEMANDE ANTÉRIEURE

pays d'origine

numéro

date de dépôt

nature de la demande

7 DIVISIONS

antérieures à la présente demande

n°

date

n°

date

8 SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE

(nom et qualité du signataire - n° d'inscription)

B. Casalonga
(n° 92-10441)

Conseil en Propriété Industrielle

SIGNATURE DU PRÉPOSÉ À LA RÉCEPTION

SIGNATURE APRÈS ENREGISTREMENT DE LA DEMANDE À L'INPI

[Signature]

DÉSIGNATION DE L'INVENTEUR

(si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

DIVISION ADMINISTRATIVE DES BREVETS

26bis, rue de Saint-Petersbourg
75800 Paris Cédex 08

Tél. : 01-53-04-53-04 - Télécopie : 01-42-93-59-30

N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL

98 07802

TITRE DE L'INVENTION :

"Composition moussante pour le lavage et le traitement des cheveux et/ou du cuir chevelu à base d'un principe actif, d'un tensioactif anionique, d'un tensioactif amphotère et d'un agent propénétrant"

LE(S) SOUSSIGNÉ(S)

CENTRE INTERNATIONAL DE RECHERCHES DERMATOLOGIQUES GALDERMA
Groupement d'intérêt économique

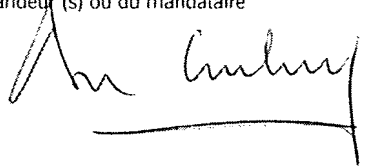
DÉSIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) (indiquer nom, prénoms, adresse et souligner le nom patronymique) :

- 1) PRÉUILH Isabelle
Elégancia - Bât. C
12, rue des Moulières
06110 LE CANNET
- 2) GUISE Anne-Emmanuelle
Les Jardins de la Préfecture - Appt 40B
39, rue Stanislas Girardin
76000 ROUEN
- 3) WILLCOX Nathalie
24, chemin des Serres
06650 LE ROURET

NOTA : A titre exceptionnel, le nom de l'inventeur peut être suivi de celui de la société à laquelle il appartient (société d'appartenance) lorsque celle-ci est différente de la société déposante ou titulaire.

Date et signature (s) du (des) demandeur (s) ou du mandataire

A. CASALONGA
(bm 92-1044i)
Conseil en Propriété Industrielle



Paris, le 30 Novembre 1998

BUREAU D.A. CASALONGA-JOSSE
8, Avenue Percier
75008 PARIS

Composition moussante pour le lavage et le traitement des cheveux et/ou du cuir chevelu à base d'un principe actif, d'un tensioactif anionique, d'un tensioactif amphotère et d'un agent propénétrant.

La présente invention est relative à de nouvelles compositions moussantes de lavage et traitement des cheveux et/ou du cuir chevelu, contenant au moins un principe actif choisi parmi les corticostéroïdes et les rétinoïdes, un tensioactif anionique, un
5 tensioactif amphotère et un agent propénétrant, ainsi qu'au procédé de traitement mettant en oeuvre de telles compositions.

Parmi toutes les maladies chroniques de la peau, le psoriasis est une des affections cutanées les plus communes. Cette maladie
10 s'observe chez 1,4 à 2,9% de la population. Le cuir chevelu est l'un des sièges de prédilection du psoriasis; ce dernier provoque essentiellement des érythèmes, des desquamations, des hyperkératoses, des prurits et peut également être responsable d'une réduction de la densité capillaire. Les traitements utilisés jusqu'à présent font appel à
15 l'acide salicylique, aux stéroïdes locaux, à l'anthraline ou au goudron de houille ou de bois. Ces traitements sont déplaisants, notamment lors de l'application de goudron, et nécessitent de longues applications, notamment lorsque des pommades capillaires sont utilisées.

20 En vue d'améliorer la qualité de vie du patient, sans toutefois diminuer l'effet thérapeutique du traitement, des compositions moussantes contenant des corticostéroïdes ont été mises au point. Plus particulièrement, le temps d'application de ces compositions moussantes est réduit par rapport au traitement classique.

25 Le brevet BE 84515 décrit une composition contenant de

l'hydrocortisone dans un mélange solvant constitué de 15 à 60% d'alcool aliphatique, 15 à 60% de propylèneglycol et de 5 à 60% d'un tiers agent solubilisant pris dans le groupe constitué par le salicylate d'hydroxy-2 éthyle, le dipropylcétone et le chlorure de diméthyl cocobenzylammonium.

Le brevet EP 0 325 949 décrit une solution comprenant au moins 2,5% de corticostéroïdes, de 25 à 80% d'un tensioactif non ionique, de 0 à 70% d'éthanol, de 0 à 70% de propylèneglycol, et un agent antimicrobien.

Néanmoins, les solvants présents dans ces compositions ont tendance à s'évaporer très rapidement. De plus, la fluidité de ces compositions rend l'application difficile et il est souvent nécessaire d'appliquer ces compositions par frictionnement pour permettre une pénétration efficace des principes actifs, ce qui a pour conséquence d'irriter encore d'avantage l'épiderme, ou d'appliquer ces compositions et de les laisser agir pendant plusieurs heures, ce qui entraîne des désagréments pour le patient.

Pour éviter l'évaporation du solvant, il a été proposé dans le brevet WO 9627376 une mousse contenant un corticostéroïde, un agent casseur de mousse, un propulseur et tampon. L'agent-casseur de mousse est composé d'un alcool aliphatique, d'eau, d'un alcool gras et d'un tensioactif non ionique. Néanmoins, lorsque ces mousses sont appliquées sur des fibres kératiniques, leur aspect esthétique résultant n'est pas satisfaisant et le cuir chevelu situé sous les fibres kératiniques peut être insuffisamment traité.

La demanderesse a recherché des compositions ne présentant pas les inconvénients susmentionnés, c'est à dire une composition permettant d'améliorer la pénétration du principe actif, tout en étant d'une utilisation particulièrement aisée, présentant de bonnes propriétés cosmétiques.

La demanderesse a maintenant mis au point une composition moussante présentant les propriétés précédemment mentionnées.

Les compositions de la présente invention, tout en permettant une bonne pénétration des principes actifs, présentent également, une amélioration des performances cosmétiques des compositions pour le

traitement des affections cutanées ou des cheveux, les compositions de l'invention laissant les cheveux doux, souples et ne les rendant pas gras. De plus, ces compositions sont faciles à rincer.

5 La demanderesse a constaté également que les compositions moussantes de la présente invention permettaient d'obtenir, de façon surprenante, une mousse présentant des caractéristiques de volume et de compacité améliorées par rapport aux compositions moussantes pour le traitement des affections cutanées ou du cuir chevelu de l'art antérieur.

10 Il a également été constaté que, de façon surprenante, les compositions objets de la présente invention sont stables dans le temps, en permettant d'éviter la précipitation des principes actifs, et restent donc limpides.

15 L'un des objets de l'invention est donc constitué par une composition moussante pour le lavage et le traitement des cheveux et/ou du cuir chevelu.

Un autre objet de l'invention est un procédé de lavage et de traitement des cheveux et/ou du cuir chevelu mettant en oeuvre une telle composition.

20 Un objet de l'invention est également une composition selon l'invention pour son application comme médicament.

25 Un objet de l'invention est aussi l'utilisation des compositions de l'invention comme médicament et pour la fabrication d'un médicament destiné à traiter les affections cutanées ou des cheveux.

D'autres objets de l'invention apparaîtront à la lecture de la description et des exemples qui suivent.

30 La composition moussante pour le lavage et le traitement des cheveux et/ou du cuir chevelu est essentiellement caractérisée par le fait qu'elle contient dans un milieu aqueux:

- au moins un principe actif choisi parmi les corticostéroïdes et les rétinoïdes,
- au moins un tensioactif anionique,
- au moins un tensioactif amphotère, et
- 35 - au moins un agent propénétrant.

Dans le cadre de la présente invention, les corticoïdes peuvent être choisis parmi le dipropionate d'alclométasone, l'amcinonide, le dipropionate de beclométhasone, le benzoate de béthaméthasone, le dipropionate de béthaméthasone, le valérate de béthaméthasone, le budesonide, le propionate de clobétasol, 5 préférentiellement le 17 propionate de clobétasol, le butyrate de clobétasol, le desonide, la désoximétasone, la dexaméthasone, le diacétate de diflorasone, le valérate de difluocortolone, la flurandrénolone, l'acétate de fluprednidene, le fluocortolone, le butyl 10 de fluocortine, le fluocinonide, l'acétonide de fluocinolone, l'acétonide de fluclorolone, le pyvalate de flumétasone, le chlorhydrate de feudiline, la flumétholone, l'halcinonide, l'hydrocortisone, l'acétate d'hydrocortisone, le butyrate d'hydrocortisone, le valérate d'hydrocortisone, l'acétate de méthylprednisolone, le furoate de 15 mométasone, la méthylprednisolone, la prednisolone, l'acétonide de triamcinolone ou parmi des mélanges pharmaceutiquement acceptables de ces derniers.

Les rétinoïdes peuvent être choisis parmi l'acide t-trans rétinoïque appelé encore trétinoïne ou vitamine A acide, l'adapalène, 20 l'isotrétinoïne, le rétinol c'est-à-dire la vitamine A et ses dérivés, tels que l'acétate, le palmitate ou le propionate de rétinol, le motrétinide, l'étrétinate, l'acitrétine, le t-trans rétinoate de zinc, des rétinoïdes de troisième génération obtenus par l'addition de groupements cycliques sur la chaîne latérale polyène, appelés encore arotinoïdes, ou des 25 rétinoïdes de synthèse; ou parmi des mélanges pharmaceutiquement acceptables de ces derniers.

Parmi les rétinoïdes, on préfère l'adapalène, l'acide 4-[7-(1-adamantyl)-6-méthoxyéthoxyméthoxy-2-naphtyl]benzoïque, l'acide 2-hydroxy-4-[3-oxo-3-(3-tert-butyl-4-méthoxyphényl)-1-propynyl]benzoïque et l'acide 4-(3,5,5,8,8,-pentaméthyl-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphtylthio)benzoïque. 30

Le principe actif particulièrement préféré parmi les corticoïdes est le 17-propionate de clobetasol.

Le principe actif peut être utilisé dans des proportions de 35 0,001 à 5%, préférentiellement entre 0,01 à 0,3% et plus

préférentiellement entre 0,05 et 0,1% en poids par rapport au poids total de la composition.

5 Dans le cadre de la présente invention, la nature des tensioactifs anioniques ne revêt pas de caractère véritablement critique.

Ainsi, à titre d'exemple de tensioactifs anioniques utilisables, seuls ou mélangés, on peut citer notamment les sels (en particulier sels alcalins notamment de sodium, sels d'ammonium, sels d'amines, sels d'aminoalcools ou sels de magnésium) des composés suivants: les
10 alkylsulfates, les alkyléthersulfates, les alkylamidoéthersulfates, les alkylarylpoly-éthersulfates, les monoglycérides sulfates, les alkylsulfonates, les alkylphosphates, les alkylamidesulfonates, les alkylarylsulfonates, les α -oléfine-sulfonates, les paraffine-sulfonates, les alkylsulfosuccinates, les alkyléthersulfosuccinates, les alkylamide-
15 sulfosuccinates, les alkylsulfosuccinamates, les alkylsulfoacétates, les alkylétherphosphates, les acylsarcosinates, les acyliséthionates et les N-acyltaurates, le radical alkyle ou acyle de ces différents composés comportant de préférence de 12 à 20 atomes de carbone, et le radical aryl désignant de préférence un groupement phényle ou benzyle.

20 Parmi les tensioactifs anioniques encore utilisables, on peut également citer les sels d'acides gras tels que les sels des acides oléique, ricinoléique, palmitique, stéarique, les acides d'huile de coprah ou d'huile de coprah hydrogénée, les acyl-lactylates dont le radical acyle comporte 8 à 20 atomes de carbone. On peut également
25 utiliser des tensioactifs faiblement anioniques, comme les acides d'alkyl D galactoside uroniques et leurs sels ainsi que les acides alkyl (C_6 - C_{24}) éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkyl(C_6 - C_{24})aryl éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkyl(C_6 - C_{24}) amido éther carboxyliques polyoxyalkylénés et leurs sels, en
30 particulier ceux comportant de 2 à 50 groupements oxyde d'éthylène, et leurs mélanges.

Parmi les tensioactifs anioniques, on préfère utiliser selon l'invention les sels d'alkylsulfates ou d'alkyléthersulfates ou leurs mélanges.

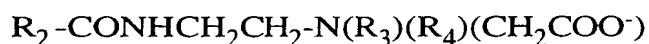
35 Plus particulièrement, on préfère utiliser le lauryléthersulfate

de sodium (2 moles OE), notamment celui commercialisé sous la
 dénomination "Texapon N70®", le lauryléthersulfate de sodium,
 particulièrement celui commercialisé sous la dénomination "Sipon
 AOS 225 UP®", et le laurylsulfate de sodium, notamment celui
 5 commercialisé sous la dénomination "Texapon K 12®".

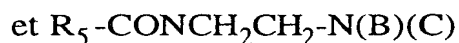
Ces tensioactifs anioniques peuvent être utilisés dans des
 proportions comprises entre 0,05 et 50%, de préférence entre 1 et 30%
 et plus préférentiellement entre 2 et 25% de Matière Active (M.A.) en
 poids par rapport au poids total de la composition.

10 Les tensioactifs amphotères, dont la nature ne revêt pas dans
 le cadre de la présente invention de caractère critique, peuvent être
 notamment des dérivés d'amines secondaires ou tertiaires aliphatiques,
 dans lesquels le radical aliphatique est une chaîne linéaire ou ramifiée
 comportant 8 à 22 atomes de carbone et contenant au moins un groupe
 15 anionique hydrosolubilisant (par exemple carboxylate, sulfonate,
 sulfate, phosphate ou phosphonate); on peut citer encore les alkyl (C₈-
 C₂₀) bétaines, les sulfobétaines, les alkyl (C₈-C₂₀) amidoalkyl (C₁-C₆)
 bétaines ou les alkyl (C₈-C₂₀) amidoalkyl (C₁-C₆)sulfobétaines.

Parmi les dérivés d'amines, on peut citer les produits
 20 commercialisés sous les dénominations MIRANOL, tels que décrits
 dans les brevets US-2 528 378 et US-2 781 354 et de structures:



dans laquelle: R₂ désigne un radical alkyle dérivé d'un acide R₂-COOH
 présent dans l'huile de coprah hydrolysée, un radical heptyle, nonyle
 25 ou undécyle, R₃ désigne un groupement bêta-hydroxyéthyle et R₄ un
 groupement carboxyméthyle;



dans laquelle:

B représente -CH₂CH₂OX', C représente -(CH₂)_z -Y', avec z = 1 ou 2,
 30 X' désigne le groupement -CH₂CH₂-COOH ou un atome d'hydrogène
 Y' désigne -COOH ou le radical -CH₂ - CHOH - SO₃H

R₅ désigne un radical alkyle d'un acide R₉-COOH présent dans l'huile
 de coprah ou dans l'huile de lin hydrolysée, un radical alkyle,
 notamment en C₇, C₉, C₁₁ ou C₁₃, un radical alkyle en C₁₇ et sa forme
 35 iso, un radical C₁₇ instaturé.

Ces composés sont classés dans le dictionnaire CTFA, 7ème édition, 1998, sous les dénominations Disodium Cocoamphodiacetate, Disodium Lauroamphodiacetate, Disodium caprylamphodiacetate, Disodium Capryloamphodiacetate, Disodium Cocoamphodipropionate, Disodium Lauroamphodipropionate, Disodium Caprylamphodipropionate, Lauroamphodipropionic acid, Cocoamphodipropionic acid.

Parmi les tensioactifs amphotères, les cocolbétaines sont particulièrement préférées et plus particulièrement la cocamidopropylbétaine, notamment celle commercialisée sous la dénomination "Tegobétaine F50®", la cocamidopropylhydroxysultaine, notamment celle commercialisée sous la dénomination "Amonyl 675 SB®", et les cocoylbétaines, notamment celles commercialisées sous les dénominations "Dehyton AB 30®" et "Chimexane HC®".

Ces tensioactifs amphotères peuvent être utilisés dans des proportions comprises entre 0,01 et 30%, de préférence entre 0,5 et 20% et plus préférentiellement entre 1 et 15% en M.A. en poids par rapport au poids total de la composition.

Le ratio entre les proportions en M.A. des tensioactifs anioniques et des tensioactifs amphotères est préférentiellement compris entre 1 et 20, et plus préférentiellement entre 2 et 10.

L'agent propénétrant, qui permet de faciliter la pénétration des principes actifs est de préférence solubilisant de l'actif présent dans la composition selon l'invention. Plus particulièrement, il est choisi parmi les alcools volatiles en C₁-C₄, comme l'éthanol, l'isopropanol, parmi les alcools polyhydrique comme le propylèneglycol et parmi les éthers de glycol comme l'éthoxydiglycol.

L'agent propénétrant préféré dans le cadre de la présente invention est l'éthanol.

Les agents propénétrants peuvent être utilisés dans des concentrations comprises entre 0,1 et 25% et préférentiellement comprises entre 5 et 10% en poids par rapport au poids total de la composition.

Le ratio entre la proportion en M.A. des tensioactifs anioniques et la proportion des agents propénétrants est préférentiellement compris entre 0,1 et 10, et plus préférentiellement

entre 0,5 et 5, et encore plus préférentiellement entre 1 et 2.

Les compositions objets de la présente invention pourront être épaissies et leurs propriétés cosmétiques améliorées en y ajoutant par exemple des polymères cationiques, des polymères acryliques, des dérivés cellulosiques quaternisés ou non.

Les polymères cationiques utilisables conformément à la présente invention peuvent être choisis parmi tous ceux déjà connus en soi comme améliorant les propriétés cosmétiques des cheveux traités par des compositions détergentes, à savoir notamment ceux décrits dans la demande de brevet EP-A- 0 337 354 et dans les demandes de brevets français FR-A- 2 270 846, 2 383 660, 2 598 611, 2 470 596 et 2 519 863.

De manière encore plus générale, au sens de la présente invention, l'expression "polymère cationique" désigne tout polymère contenant des groupements cationiques et/ou des groupements ionisables en groupements cationiques.

Les polymères cationiques préférés sont choisis parmi ceux qui contiennent des motifs comportant des groupements amine primaires, secondaires, tertiaires et/ou quaternaires pouvant soit faire partie de la chaîne principale polymère, soit être portés par un substituant latéral directement relié à celle-ci.

Les polymères cationiques utilisés ont généralement une masse moléculaire en nombre comprise entre 500 et $5 \cdot 10^6$ environ, et de préférence comprise entre 10^3 et $3 \cdot 10^6$ environ.

Parmi les polymères cationiques, on peut citer plus particulièrement les protéines (ou hydrolysats de protéines) quaternisées et les polymères du type polyamine, polyaminoamide et polyammonium quaternaire. Ce sont des produits connus.

Les protéines ou hydrolysats de protéines quaternisés sont en particulier des polypeptides modifiés chimiquement portant en bout de chaîne, ou greffés sur celle-ci, des groupements ammonium quaternaire. Leur masse moléculaire peut varier par exemple de 1 500 à 10 000, et en particulier de 2 000 à 5 000 environ. Parmi ces composés, on peut citer notamment:

- les hydrolysats de collagène portant des groupements

triéthylammonium tels que les produits vendus sous la dénomination "Quat-Pro E" par la Société MAYBROOK et dénommés dans le dictionnaire CTFA "Triéthonium Hydrolyzed Collagen Ethosulfate";

5 - les hydrolysats de collagène portant des groupements chlorure de triméthylammonium et de triméthylstéarylammonium, vendus sous la dénomination de "Quat-Pro S" par la Société Maybroook et dénommés dans le dictionnaire CTFA "Steartrimonium Hydrolyzed Collagen";

10 - les hydrolysats de protéines animales portant des groupements triméthylbenzylammonium tels que les produits vendus sous la dénomination "Crotein BTA" par la Société CRODA et dénommés dans le dictionnaire CTFA "Benzyltrimonium hydrolyzed animal protein";

15 - les hydrolysats de protéines portant sur la chaîne polypeptidique des groupements ammonium quaternaire comportant au moins un radical alkyle ayant de 1 à 18 atomes de carbone.

Parmi ces hydrolysats de protéines, on peut citer entre autres:

20 - le "Croquat L" dont les groupements ammonium quaternaires comportent un groupement alkyle en C_{12} ;

- le "Croquat M" dont les groupements ammonium quaternaires comportent des groupements alkyle en C_{10} - C_{18} ;

- le "Croquat S" dont les groupements ammonium quaternaires comportent un groupement alkyle en C_{18} ;

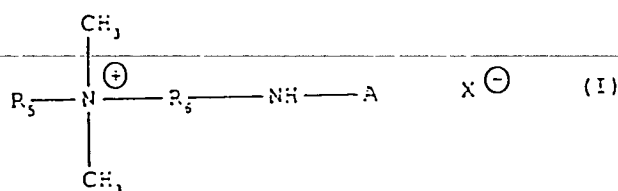
25 - le "Crotein Q" dont les groupements ammonium quaternaires comportent au moins un groupe alkyle ayant de 1 à 18 atomes de carbone.

Ces différents produits sont vendus par la Société Croda.

D'autre protéines ou hydrolysats quaternisés sont par exemple ceux répondant à la formule:

30

35



5

dans laquelle X^- est un anion d'un acide organique ou minéral, A désigne un reste de protéine dérivé d'hydrolysats de protéine de collagène, R_5 désigne un groupement lipophile comportant jusqu'à 30 atomes de carbone, R_6 représente un groupement alkylène ayant 1 à 6 atomes de carbone. On peut citer par exemple les produits vendus par la Société Inolex, sous la dénomination "Lexein QX 3000", appelé dans le dictionnaire CTFA "Cocotrimonium Collagent Hydrolysate".

On peut encore citer les protéines végétales quaternisées telles que les protéines de blé, de maïs ou de soja: comme protéines de blé quaternisées, on peut citer celles commercialisées par la Société Croda sous les dénominations "Hydrotritium WQ ou QM", appelées dans le dictionnaire CTFA "Cocodimonium Hydrolysed wheat protein", "Hydrotritium QL" appelée dans le dictionnaire CTFA "Laurdimonium hydrolysed wheat protein", ou encore "Hydrotritium QS", appelée dans le dictionnaire CTFA "Steardimonium hydrolysed wheat protein".

Les polymères du type polyamine, polyamidoamide, polyammonium quaternaire, utilisables conformément à la présente invention, pouvant être notamment mentionnés, sont ceux décrits dans les brevets français n° 2 505 348 ou 2 542 997. Parmi ces polymères, on peut citer:

(1) Les copolymères vinylpyrrolidone-acrylate α -méthacrylate de dialkylaminoalkyle quaternisés ou non, tels que les produits vendus sous la dénomination "Gafquat" par la Société ISP, comme par exemple Gafquat 734, 755 ou HS100 ou bien le produit dénommé "Copolymère 937". Ces polymères sont décrits en détail dans les brevets français 2 077 143 et 2 393 573.

(2) Les dérivés d'éthers de cellulose comportant des

35

groupements ammonium quaternaires décrits dans le brevet français 1 492 597, et en particulier les polymères commercialisés sous les dénominations "JR" (JR 400, JR 125, JR 30M) ou "LR" (LR 400, LR 30M) par la Société Union Carbide Corporation. Ces polymères sont également définis dans le dictionnaire CTFA comme des ammonium quaternaires d'hydroxyéthylcellulose ayant réagi avec un époxyde substitué par un groupement triméthylammonium.

(3) Les dérivés de cellulose cationiques tels que les copolymères de cellulose ou les dérivés de cellulose greffés avec un monomère hydrosoluble d'ammonium quaternaire, et décrits notamment dans le brevet US 4 131 576, tels que les hydroxyalkyl celluloses, comme les hydroxyméthyl-, hydroxyéthyl- ou hydroxypropyl celluloses greffées notamment avec un sel de méthacryloyléthyl triméthylammonium, de méthacrylmidopropyl triméthylammonium, de diméthylallylammonium.

Les produits commercialisés répondant à cette définition sont plus particulièrement les produits vendus sous la dénomination "Celquat SC 240", "Celquat L 200" et "Celquat H 100" par la Société National Starch.

(4) Les polysaccharides cationiques décrits plus particulièrement dans les brevets US 3 589 578 et 4 031 307 tel que les gommes de guar contenant des groupements cationiques trialkylammonium. On utilise par exemple des gommes de guar modifiées par un sel (par ex. chlorure) de 2,3-époxypropyl triméthylammonium.

De tels produits sont commercialisés notamment sous les dénominations commerciales de JAGUAR C13 S, JAGUAR C 15, JAGUAR C 17 ou JAGUAR C162 par la société MEYHALL.

(5) les polymères constitués de motifs pipérazinyle et de radicaux divalents alkylène ou hydroxyalkylène à chaînes droites ou ramifiées, éventuellement interrompues par des atomes d'oxygène, de soufre, d'azote ou par des cycles aromatiques ou hétérocycliques, ainsi que les produits d'oxydation et/ou de quaternisation de ces polymères. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets français 2.162.025 et 2.280.361;

(6) les polyaminoamides solubles dans l'eau préparés en particulier par polycondensation d'un composé acide avec une polyamine ; ces polyaminoamides peuvent être réticulés par une épihalohydrine, un diépoxyde, un dianhydride, un dianhydride non saturé, un dérivé bis-insaturé, une bishalohydrine, un bis-azétidinium, une bis-haloacyldiamine, un bis-halogénure d'alkyle ou encore par un oligomère résultant de la réaction d'un composé bifonctionnel réactif vis-à-vis d'une bis-halohydrine, d'un bis-azétidinium, d'une bis-haloacyldiamine, d'un bis-halogénure d'alkyle, d'une épilhalohydrine, d'un diépoxyde ou d'un dérivé bis-insaturé; agent réticulant étant utilisé dans des proportions allant de 0,025 à 0,35 mole par groupement amine du polyaminoamide; ces polyaminoamides peuvent être alcoylés ou, s'ils comportent une ou plusieurs fonctions amines tertiaires, quaternisées. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets français 2.252.840 et 2.368.508;

(7) les dérivés de polyaminoamides résultant de la condensation de polyalcoylènes polyamines avec des acides polycarboxyliques suivie d'une alcoylation par des agents bifonctionnels. On peut citer par exemple les polymères acide adipique-diacoylaminoalcoyldialcoylène triamine dans lesquels le radical alcoyle comporte de 1 à 4 atomes de carbone et désigne de préférence méthyle, éthyle, propyle. De tels polymères sont notamment décrits dans le brevet français 1.583.363.

Parmi ces dérivés, on peut citer plus particulièrement les polymères acide adipique/diméthylaminohydroxypropyl/diéthylène triamine vendus sous la dénomination "Cartaretine F, F4 ou F8" par la société Sandoz.

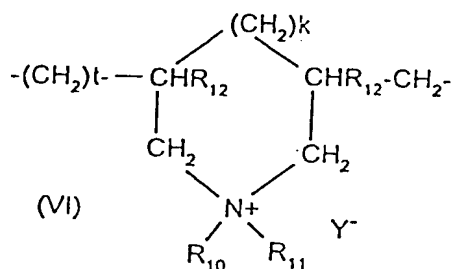
(8) les polymères obtenus par réaction d'une polyalkylène polyamine comportant deux groupements amine primaire et au moins un groupement amine secondaire avec un acide dicarboxylique choisi parmi l'acide diglycolique et les acides dicarboxyliques aliphatiques saturés ayant de 3 à 8 atomes de carbone. Le rapport molaire entre le polyalkylène polyamine et l'acide dicarboxylique étant compris entre 0,8: 1 et 1,4: 1; le polyaminoamide en résultant étant amené à réagir avec l'épichlorhydrine dans un rapport molaire d' épichlorhydrine par

rapport au groupement amine secondaire du polyaminoamide compris entre 0,5: 1 et 1,8: 1. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets américains 3.227.615 et 2.961.347.

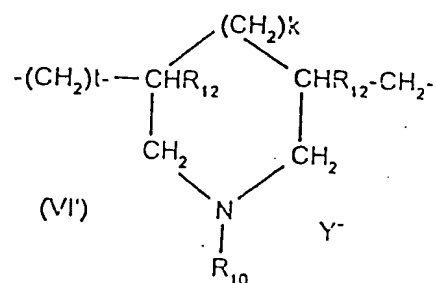
Des polymères de ce type sont en particulier commercialisés sous la dénomination "Hercosett 57" par la société Hercules Inc. ou bien sous la dénomination de "PD 170" ou "Delsette 101" par la société Hercules dans le cas du copolymère d'acide adipique/époxypopyl/diéthylène-triamine.

(9) les cyclohomopolymères de méthyl diallyl amine ou de diméthyl diallylammonium tels que les homopolymères comportant comme constituant principal de la chaîne des motifs répondant aux formules (VI) ou (VI'):

15



20

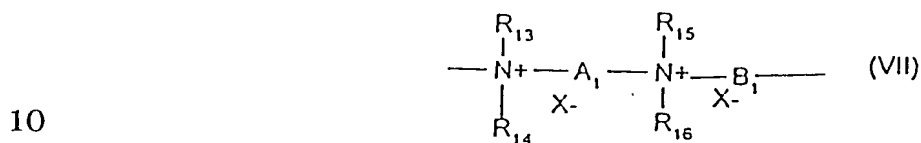


formules dans lesquelles k et t sont égaux à 0 ou 1, la somme k + t étant égale à 1; R₁₂ désigne un atome d'hydrogène ou un radical méthyle; R₁₀ et R₁₁, indépendamment l'un de l'autre, désignent un groupement alkyle ayant de 1 à 22 atomes de carbone, un groupement hydroxyalkyle dans lequel le groupement alkyle a de préférence 1 à 5 atomes de carbone, un groupement amidoalkyle inférieur ou R₁₀ et R₁₁ peuvent désigner conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, des groupement hétérocycliques, tels que pipéridinyle ou morpholinyle; Y[⊖] est un anion tel que bromure, chlorure, acétate, borate, citrate, tartrate, bisulfate, bisulfite, sulfate, phosphate. Ces polymères sont notamment décrits dans le brevet français 2.080.759 et dans son certificat d'addition 2.190.406.

35

Parmi les polymères définis ci-dessus, on peut citer plus particulièrement l'homopolymère de chlorure de diméthyldiallylammonium vendu sous la dénomination "Merquat 100" par la société Merck.

(10) le polymère de diammonium quaternaire contenant des motifs récurants répondant à la formule:

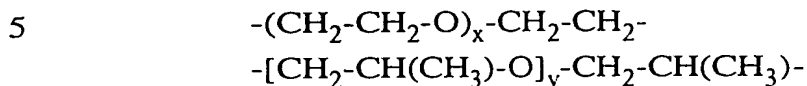


formule (VII) dans laquelle:

R_{13} , R_{14} , R_{15} et R_{16} , identiques ou différents, représentent des radicaux aliphatiques, alicycliques, ou arylaliphatiques contenant de 1 à 20 atomes de carbone ou des radicaux hydroxyalkylaliphatiques inférieurs, ou bien R_{13} , R_{14} , R_{15} et R_{16} , ensemble ou séparément, constituent avec les atomes d'azote auxquels ils sont rattachés des hétérocycles contenant éventuellement un second hétéroatome autre que l'azote ou bien R_{13} , R_{14} , R_{15} et R_{16} représentent un radical alkyle en $\text{C}_1\text{-C}_6$ linéaire ou ramifié substitué par un groupement nitrile, ester, acyle, amide ou $\text{-CO-O-R}_{17}\text{-D}$ ou $\text{-CO-NH-R}_{17}\text{-D}$ où R_{17} est un alkylène et D un groupement ammonium quaternaire; A_1 et B_1 représentent des groupements polyméthyléniques contenant de 2 à 20 atomes de carbone pouvant être linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés, et pouvant contenir, liés à ou intercalés dans la chaîne principale, un ou plusieurs cycles aromatiques, ou un ou plusieurs atomes d'oxygène, de soufre ou des groupements sulfoxyde, sulfone, disulfure, amino, alkylamino, hydroxyle, ammonium quaternaire, uréido, amide ou ester, et X^\ominus désigne un anion dérivé d'un acide minéral ou organique; A_1 , R_{13} et R_{15} peuvent former avec les deux atomes d'azote auxquels ils sont rattachés un cycle pipérazinique, en outre si A_1 désigne un radical alkylène ou hydroxyalkylène linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, B_1 peut également désigner un groupement

$(CH_2)_n-CO-D-OC-(CH_2)_n$ dans lequel D désigne:

a) un reste de glycol de formule: $-O-Z-O-$, où Z désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié ou un groupement répondant à l'une des formules suivantes:



où x et y désignent un nombre entier de 1 à 4, représentant un degré de polymérisation défini et unique ou un nombre quelconque de 1 à 4 représentant un degré de polymérisation moyen;

10 b) un reste de diamine bis-secondaire tel qu'un dérivé de pipérazine;

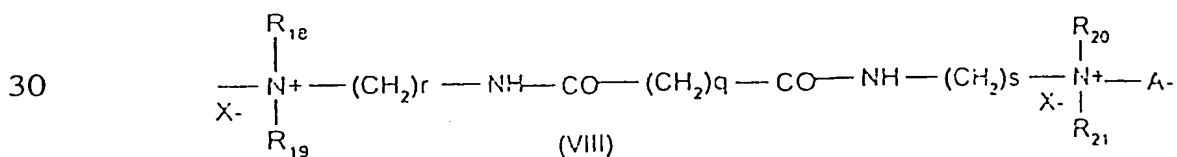
c) un reste de diamine bis-primaire de formule: $-NH-Y-NH-$, où Y désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié, ou bien le radical bivalent $-CH_2-CH_2-S-S-CH_2-CH_2-$;

15 d) un groupement uréylène de formule: $-NH-CO-NH-$; De préférence, X^\ominus est un anion tel que le chlorure ou le bromure.

Ces polymères ont une masse moléculaire en nombre généralement comprise entre 1000 et 100000.

20 Des polymères de ce type sont notamment décrits dans les brevets français 2.320.330, 2.270.846, 2.316.271, 2.336.434 et 2.413.907 et les brevets US 2.273.780, 2.375.853, 2.388.614, 2.454.547, 3.206.462, 2.261.002, 2.271.378, 3.874.870, 4.001.432, 3.929.990, 3.966.904, 4.005.193, 4.025.617, 4.025.627, 4.025.653, 4.026.945 et 4.027.020.

25 (11) les polymères de polyammonium quaternaires constitués de motifs de formule (VIII):



35 formule dans laquelle:

R_{18} , R_{19} , R_{20} et R_{21} , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, éthyle, propyle, β -hydroxyéthyle, β -hydroxypropyle ou $-\text{CH}_2\text{CH}_2(\text{OCH}_2\text{CH}_2)_p\text{OH}$,

5 où p est égal à 0 ou à un nombre entier compris entre 1 et 6, sous réserve que R_{18} , R_{19} , R_{20} et R_{21} ne représentent pas simultanément un atome d'hydrogène,

r et s , identiques ou différents, sont des nombres entiers compris entre 1 et 6

10 q est égal à 0 ou à un nombre entier compris entre 1 et 34,

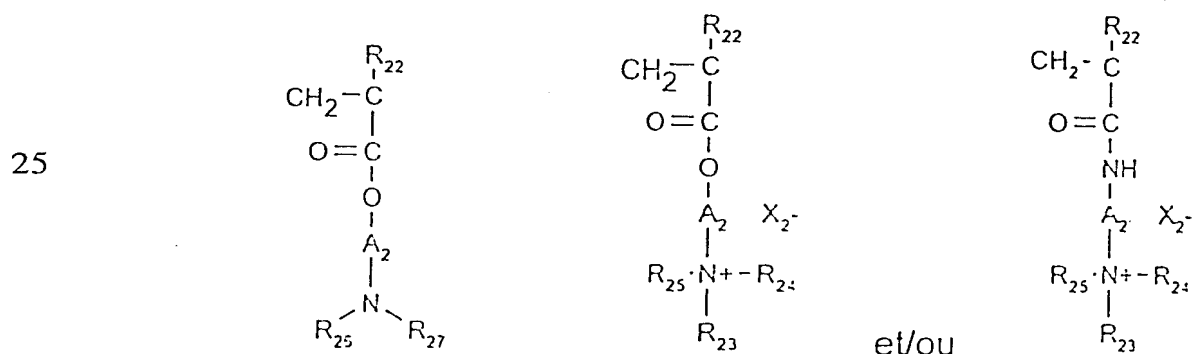
X désigne un atome d'halogène,

A désigne un radical d'un dihalogénure ou représente de préférence $-\text{CH}_2\text{CH}_2-\text{O}-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$.

15 De tels composés sont notamment décrits dans la demande de brevet EP-A-122 324.

On peut par exemple citer parmi ceux-ci, les produits "Mirapol A 15", "Mirapol AD1", "Mirapol AZ1" et "Mirapol 175" vendus par la société Miranol.

20 (12) les homopolymères ou copolymères dérivés des acides acrylique ou méthacrylique et comportant des motifs:



30

dans lesquels les groupements R_{22} désignent indépendamment H ou CH_3 , les groupements A_1 désignent indépendamment un groupe alcoyle linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone ou un groupe

35

hydroxyalcoyle de 1 à 4 atomes de carbone,

les groupements R_{23} , R_{24} , R_{25} , identiques ou différents, désignant indépendamment un groupe alcoyle de 1 à 18 atomes de carbone ou un radical benzyle,

5 les groupements R_{26} et R_{27} représentent un atome d'hydrogène ou un groupement alcoyle de 1 à 6 atomes de carbone,

X_2^\ominus désigne un anion, par exemple méthosulfate ou halogénure, tel que chlorure ou bromure.

10 Le ou les comonomères utilisables dans la préparation des copolymères correspondants appartiennent à la famille des acrylamides, méthacrylamides, diacétone acrylamides, acrylamides et méthacrylamides substitués à l'azote par des alcoyles inférieurs, des esters d'alcoyles, des acides acrylique ou méthacrylique, la vinylpyrrolidone ou des esters vinyliques.

15 (13) Les polymères quaternaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole tels que par exemple les produits commercialisés sous les dénominations Luviquat FC 905, FC 550 et FC 370 par la société B.A.S.F..

20 (14) Les polyamines comme le Polyquart H vendu par HENKEL, référencé sous le nom de « POLYETHYLENEGLYCOL (15) TALLOW POLYAMINE » dans le dictionnaire CTFA.

(15) Les polymères réticulés de chlorure de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium tels que les polymères obtenus par homopolymérisation du diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de méthyle, ou par copolymérisation de 25 l'acrylamide avec le diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de méthyle, l'homo ou la copolymérisation étant suivie d'une réticulation par un composé à insaturation oléfinique, en particulier le méthylène bis acrylamide. On peut plus particulièrement utiliser un 30 copolymère réticulé acrylamide/chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthylammonium (20/80 en poids) sous forme de dispersion contenant 50 % en poids dudit copolymère dans de l'huile minérale. Cette dispersion est commercialisée sous le nom de « SALCARE SC 92 » par la Société ALLIED COLLOIDS. On peut également utiliser 35 un homopolymère réticulé du chlorure de méthacryloyloxyéthyl

triméthylammonium contenant environ 50% en poids de l'homopolymère dans de l'huile minérale. Cette dispersion est commercialisée sous le nom de « SALCARE SC 95 » par la Société ALLIED COLLOIDS.

5 D'autres polymères cationiques utilisables dans le cadre de l'invention sont des polyalkylèneimines, en particulier des polyéthylèneimines, des polymères contenant des motifs vinylpyridine ou vinylpyridinium, des condensats de polyamines et d'épichlorhydrine, des polyuréylènes quaternaires et les dérivés de la
10 chitine.

Selon l'invention, on peut utiliser plus particulièrement les polymères choisis parmi le Mirapol, le composé de formule (VII) dans laquelle R_{13} , R_{14} , R_{15} et R_{16} représentent le radical méthyle, A_1 représente le radical de formule $-(CH_2)_3-$ et B_1 représente le radical de
15 formule $-(CH_2)_6-$ et X^\ominus représente l'anion chlorure (nommé ultérieurement Mexomère PO) et le composé de formule (VII) dans laquelle R_{13} et R_{14} représentent le radical éthyle, R_{15} et R_{16} représentent le radical méthyle, A_1 et B_1 représentent le radical de formule $-(CH_2)_3-$ et X^\ominus représente l'anion bromure (nommé
20 ultérieurement Mexomère PAK).

Parmi tous les polymères cationiques susceptibles d'être utilisés, on préfère mettre en oeuvre les composés décrits précédemment aux points (3) et (4).

Selon l'invention, le ou les polymères cationiques peuvent
25 représenter de 0,001% à 10% en poids, de préférence de 0,005% à 5% en poids, et encore plus préférentiellement de 0,01% à 3% en poids, du poids total de la composition finale.

Le milieu aqueux peut contenir, outre de l'eau, des solvants cosmétiquement acceptables, différents de l'agent propénétrant tels
30 que des monoalcools, des polyalcools, des éthers de glycol utilisés seuls ou en mélange.

Parmi ces solvants, on peut plus particulièrement mentionner le polyéthylène glycol, le glycérol et le sorbitol. Les solvants sont utilisés de préférence dans des proportions de 0,5 à 10% en poids par
35 rapport au poids total de la composition.

Le pH des compositions est de préférence compris entre 2 et 9 et en particulier entre 3 et 8. Pour le propionate de clobetasol, le pH est avantageusement compris entre 5,5 et 6,5. Il est ajusté par des agents alcalinisants ou acidifiants cosmétiquement acceptables.

5 Les compositions conformes à l'invention peuvent en outre contenir d'autres adjuvants utilisés dans des compositions moussantes telles que des shampooings, et notamment des céramides, telles que
celles décrites dans le brevet français FR 2 673 179, des
glycocéramides, des agents tensioactifs non-ioniques bien connus qui
10 peuvent être choisis parmi les alcools, les alphadiols, les alkylphénols, les acides gras polyéthoxylés, polypropoxylés ou polyglycérolés à chaîne grasse comportant par exemple 8 à 18 atomes de carbone, le nombre de groupements d'oxyde d'éthylène et d'oxyde de propylène pouvant aller en particulier de 2 à 50 et le nombre de groupements
15 glycérol pouvant aller notamment de 2 à 30. On peut également citer les copolymères d'oxyde d'éthylène et de propylène, les condensats d'oxyde d'éthylène et de propylène sur des alcools gras; les amides gras polyéthoxylés ayant de préférence 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène, les amides gras polyglycérolés comportant en moyenne 1 à
20 5 groupements glycérol et en particulier 1,5 à 4 groupements glycérol; les amines grasses polyéthoxylées ayant de préférence 2 à 3 moles d'oxyde d'éthylène; les esters d'acides gras du sorbitan oxyéthylénés ayant de 2 à 30 moles d'oxyde d'éthylène; les esters d'acides gras du sucrose, les esters d'acides gras du polyéthylèneglycol, les
25 alkylpolyglycosides, les dérivés de N-alkyl glycamine, les oxydes d'amines tels que les oxydes d'alkyl(C_{10} - C_{14}) amines ou les oxydes de N-acylaminopropylmorpholine. Les alkylpolyglycosides et les alcools alphadiols alkylphénols d'acides gras polyglycérolés sont plus particulièrement préférés.

30 Les compositions peuvent également contenir des agents épaississants choisis notamment parmi l'alginate de sodium, la gomme arabique, les dérivés cellulosiques tels que la méthylcellulose, l'hydroxyméthylcellulose, l'hydroxyéthylcellulose, l'hydroxypropylcellulose, l'hydroxypropylméthylcellulose, la gomme de guar ou
35 ses dérivés, les gommages de xanthane, les sclérogucanes, les acides

polyacryliques réticulés, les polyuréthanes, les copolymères à base d'acide ou d'anhydride maléique, les épaississants associatifs porteurs de chaînes grasses de type naturel comme le produit commercialisé sous la dénomination NATRASOL PLUS ou synthétiques comme les produits commercialisés sous la dénomination PEMULEN.

L'épaississant peut également être obtenu par mélange du polyéthylèneglycol et de stéarates ou de distéarates de polyéthylène glycol ou par mélange d'esters phosphoriques et d'amides.

Les compositions conformes à l'invention peuvent également contenir des colorants, des agents modificateurs de viscosité, des agents nacrants, des agents hydratants, des agents antipelliculaires, des agents antiséborrhéiques, des filtres solaires, des protéines, des vitamines, des α -hydroxyacides, des sels, des parfums, des agents conservateurs, des séquestrants, des adoucissants, des modificateurs de mousse, des détoxifiants ou leurs mélanges.

Des agents conditionneurs peuvent également être utilisés tels que les huiles naturelles hydrogénées ou non, synthétiques ou non, hydrocarbonées, cycliques ou aliphatiques, linéaires ou ramifiées (saturées ou non), les silicones volatiles ou non, organomodifiées ou non, solubles ou non, des huiles perfluorées ou fluorées, les polybutènes et polyisobutènes, des esters gras se présentant sous forme liquide, pâteuse ou solide, les esters d'alcools polyhydriques, des glycérides, les cires naturelles ou synthétiques, des gommes et résines de silicones, les sels d'ammonium quaternaire tels que par exemple le composé classé dans le dictionnaire CTFA, 7ème édition, 1998, sous la dénomination Quaternium-22 et commercialisé sous la dénomination "Ceraphyl 60", ou le mélange de ces différents agents.

Dans le cadre de la présente invention, les compositions sont plus particulièrement sous la forme de liquides, éventuellement épaissis.

Elles peuvent être utilisées en l'état ou être diluées avant utilisation.

Les compositions conformes à l'invention sont plus particulièrement utilisées comme shampooings pour le traitement des cheveux ou du cuir chevelu.

On applique, dans ce cas, préférentiellement la composition sur les cheveux mouillés ou secs puis on procède à un léger massage au cours duquel se forme une mousse, puis on rince et, éventuellement, on applique une nouvelle fois le shampooing suivi d'un nouveau rinçage à l'eau.

Un objet de l'invention est aussi une composition moussante telle que définie ci-dessus pour son application comme médicament.

La présente invention a aussi pour objet l'utilisation d'une composition telle que définie ci-dessus pour la fabrication d'un médicament destiné à traiter les affections du cuir chevelu.

Les compositions selon l'invention sont tout particulièrement indiquées dans le traitement des éczémas, des érythrodermies eczémateuses ou psoriasiques, des lésions prurigineuses, du lupus érythémateux chronique, du psoriasis et du parapsoriasis en plaques.

Ces traitements nécessitent généralement une application telle que décrite ci-dessus 2 à 3 fois par semaine.

On va maintenant donner à titre d'illustration et sans aucun caractère limitatif plusieurs exemples de compositions selon l'invention.

EXEMPLE I

On prépare le shampoing suivant:

5	- Texapon N70 [®] (Lauryléther sulfate de sodium (2 mole OE) à 70% M.A.)	17	g
	- Dehyton AB 30 [®] (Cocoylbétaïne à 32% M.A.)	6	g
	- Transcutol [®] (ethoxydiglycol)	10	g
	- Propionate de clobétabol	0,05	g
10	- Jaguar C162 [®] (hydroxyméthylguar triméthylammonium)	0,5	g
	- Acide lactique	qs pH6	
	- Eau déminéralisée	qs 100	g

15

EXEMPLE II

On prépare le shampoing suivant:

20	- Dehyton AB 30 (cocoylbétaïne à 32% M.A.)	6	g
	- Jaguar C162 [®] (hydroxyméthylguar triméthylammonium)	0,5	g
	- Sipon A0S 225 UP [®] (lauryléther sulfate de sodium à 28% M.A.)	43	g
	- Ethanol (95/96%)	10	g
25	- Propionate de clobétabol	0,05	g
	- Chlorure de benzalkonium	0,005	g
	- Acide lactique	qs pH6	
	- Eau déminéralisée	qs 100	g

30

35

EXEMPLE III

On prépare le shampoing suivant:

5	- Texapon N70® (Lauryléther sulfate de sodium (2 mole OE) à 70% M.A.)	17	g
	- Dehyton AB 30® (cocoylbétaine à 32% M.A.)	6	g
	- Transcutol® (ethoxydiglycol)	10	g
	- Adapalène	0,05	g
10	- Jaguar C162® (hydroxyméthylguar triméthylammonium)	0,5	g
	- Acide lactique	qs pH6	
	- eau déminéralisée	qs 100	g

15

EXEMPLE IV

On prépare le shampoing suivant:

	- Sipon AOS 225 UP® (lauryléther sulfate de sodium à 28% M.A.)	43	g
20	- Dehyton AB 30® (cocoylbétaine à 31% M.A.)	6	g
	- Ethanol (95/96%)	10	g
	- Chlorure de benzalkonium	0,01	g
	- Jaguar C 162® (hydroxyméthylguar triméthylammonium)	0,5	g
25	- Propionate de clobétasol	0,05	g
	- Acide lactique	qs pH 6	
	- eau déminéralisée	qs 100	g

30

35

EXEMPLE V

On prépare le shampoing suivant:

	- Celquat SC 240 [®] (Polyquaternium 10)	2	g
5	- Texapon N70 [®] (Lauryléther sulfate de sodium (2 moles OE) à 70% M.A.)	17	g
	- Dehyton AB 30 [®] (Cocoylbétaine à 32% M.A.)	6	g
	- Rewoquat B50 [®] (Chlorure de benzalkonium 50%)	0,01	g
10	- Acide citrique, 1H ₂ O	0,24	g
	- Citrate de sodium, 2H ₂ O	2,6	g
	- Ethanol (95/96%)	10	g
	- Propionate de clobétasol	0,05	g
15	- Eau déminéralisée	qs 100	g

EXEMPLE VI

20 On prépare le shampoing suivant:

	- Celquat SC 240 [®] (Polyquaternium 10)	2	g
	- Texapon N70 [®] (Lauryléther sulfate de sodium (2 moles OE) à 70% M.A.)	17	g
	- Dehyton AB 30 [®] (Cocoylbétaine à 32% M.A.)	6	g
25	- Rewoquat B50 [®] (Chlorure de benzalkonium 50%)	0,01	g
	- Ethanol (95/96%)	10	g
	- Propionate de clobétasol	0,05	g
	- Eau déminéralisée	qsp 100	g

30

35

EXEMPLE VII

On prépare le shampoing suivant:

	- Acide citrique, $1H_2O$	0,24	g
5	- Citrate de sodium, $2H_2O$	2,6	g
	- Parahydroxybenzoate de méthyl	0,1	g
	- Celquat SC 240 [®] (polyquaternium 10)	2	g
	- Texapon N70 [®] (Lauryléther sulfate de sodium (2 moles OE) à 70% M.A.)	17	g
10	- Dehyton AB 30 [®] (Cocoylbétaine à 32% M.A.)	6	g
	- Propionate de clobétasol	0,05	g
	- Ethanol (95/96%)	10	g
	- Eau purifiée	qsp 100	g

15

EXEMPLE VIII

On prépare le shampoing suivant:

20	- Acide citrique	0,24	g
	- Citrate de sodium	2,6	g
	- Celquat SC 240 [®] (Polyquaternium 10)	2	g
	- Texapon N70 [®] (Lauryléther sulfate de sodium (2 moles OE) à 70% M.A.)	17	g
25	- Dehyton AB 30 [®] (Cocoylbétaine à 32% M.A.)	6	g
	- Propionate de Clobetasol	0,05	g
	- Ethanol (95/96%)	10	g
	- Eau purifiée	qsp 100	g

30

35

EXEMPLE IX

On prépare le shampoing suivant:

5	- Jaquar C 162®(hydroxyméthylguar triméthylammonium)	0,5	g
	- Chimexane HC (Cocoylbétaine à 32% M.A.)	6,0	g
	- Sipon AOS 225 UP® (lauryléther sulfate de sodium à 28% M.A.)	43,0	g
10	- Ethanol (95/96%)	10,0	g
	- Propionate de clobétasol	0,05	g
	- Rewoquat B50 (Chlorure de benzalkonium 50%)	0,01	g
15	- Eau purifiée	qsp 100	g

EXEMPLE X

20

On prépare le shampoing suivant:

	- Jaquar C162® (hydroxyméthyl guar triméthylammonium)	0,5	g
25	- Texapon N70® (Lauryléther sulfate de sodium (2 moles OE) à 70% M.A.)	17	g
	- Dehyton AB 30® (Cocoylbétaine à 32% M.A.)	6	g
	- Rewoquat B50® (Chlorure de benzalkonium 50%)	0,01	g
	- Ethanol (95/96%)	10	g
30	- Adapalène	0,05	g
	- Eau déminéralisée	qsp 100	g

35

EXEMPLE XI

On prépare le shampoing suivant:

5	- Jaquar C162® (hydroxyméthyl guar triméthylammonium)	0,5	g
	- Texapon N70® (Lauryléther sulfate de sodium (2 moles OE) à 70% M.A.)	17	g
	- Dehyton AB 30® (Cocoylbétaine à 32% M.A.)	6	g
10	- Rewoquat B50® (Chlorure de benzalkonium 50%)	0,01	g
	- Ethanol (95/96%)	10	g
	- Acide 4-[7-(1-adamantyl)-6-méthoxyéthoxy méthoxy-2-naphthyl]benzoïque	0,05	g
15	- Eau déminéralisée	qsp 100	g

EXEMPLE XII

20

On prépare le shampoing suivant:

	- Jaquar C162® (hydroxyméthyl guar triméthylammonium)	0,5	g
25	- Texapon N70® (Lauryléther sulfate de sodium (2 moles OE) à 70% M.A.)	17	g
	- Dehyton AB 30® (Cocoylbétaine à 32% M.A.)	6	g
	- Rewoquat B50® (Chlorure de benzalkonium 50%)	0,01	g
30	- Ethanol (95/96%)	10	g
	- Acide 2-hydroxy-4-[3-oxo-3-(3-tert-butyl-4-méthoxyphényl)-1-propynyl] benzoïque	0,05	g
	- Eau déminéralisée	qsp 100	g

35

EXEMPLE XIII

On prépare le shampoing suivant:

5	- Jaquar C162® (hydroxyméthyl guar trimethylammonium)	0,5	g
	- Texapon N70® (Lauryléther sulfate de sodium (2 moles OE) à 70% M.A.)	17	g
	- Dehyton AB 30® (Cocoylbétaïne à 32% M.A.)	6	g
10	- Rewoquat B50® (Chlorure de benzalkonium 50%)	0,01	g
	- Ethanol (95/96%)	10	g
	- Acide 4-(3,5,5,8,8-pentaméthyl-5,6,7,8 tetrahydro-2-naphtylthio)benzoïque	0,05	g
15	- Eau déminéralisée	qsp 100	g

EXEMPLE XIV

20 On prépare le shampoing suivant:

	- Texapon N70® (Lauryléther sulfate de sodium (2 moles OE) à 70% M.A.)	17	g
	- Dehyton AB 30® (Cocoylbétaïne à 32% M.A.)	6	g
25	- Methocel E4M(hydroxy propyl methyl cellulose)	1	g
	- Acide citrique, 1H ₂ O	0,24	g
	- Citrate de sodium, 2H ₂ O	2,6	g
	- Ceraphyl 60 (Quaternium 22)	0,5	g
	- Propionate de clobétasol	0,05	g
30	- Ethanol (95/96%)	10	g
	- Eau déminéralisée	qs 100	g

Les compositions des exemples I à XIV ci-dessus sont stables au stockage et présentent un effet moussant satisfaisant.

5 Une étude clinique, dans laquelle une composition selon l'exemple IX a été utilisée comme shampooing une fois par jour pendant deux semaines, le shampooing étant appliqué sur cheveux mouillés et laissé en contact pendant 10 minutes, pour être ensuite rincé, a permis de constater chez des patients atteints de psoriasis, une réduction au niveau du cuir chevelu des érythèmes de 37%, de la desquamation de 47%, des hyperkératoses de 50% et des prurits de 57%.

10

15

20

25

30

35

REVENDICATIONS

1. Composition moussante pour le lavage et le traitement des cheveux et/ou du cuir chevelu caractérisée par le fait qu'elle contient dans un milieu aqueux:

- 5 - au moins un principe actif choisi parmi les corticoïdes et les rétinoïdes,
 - au moins un tensioactif anionique,
 - au moins un tensioactif amphotère, et
 - au moins un agent propénérant.

2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que les corticoïdes sont choisis parmi le dipropionate d'alclométasone, l'amcinonide, le dipropionate de beclaméthasone, le benzoate de béthaméthasone, le dipropionate de béthaméthasone, le valérate de béthaméthasone, le budesonide, le propionate de clobétasol, préférentiellement le 17 propionate de clobétasol, le butyrate de clobétasol, le desonide, la désoximétasone, la dexaméthasone, le diacétate de diflorasone, le valérate de difluocortolone, la flurandrénonone, l'acétate de fluprednidene, le fluocortolone, le butyl de fluocortine, le fluocinonide, l'acétonide de fluocinolone, l'acétonide de fluclorolone, le pyvalate de flumétasone, le chlorhydrate de feudiline, la flumétholone, l'halcinonide, l'hydrocortisone, l'acétate d'hydrocortisone, le butyrate d'hydrocortisone, le valérate d'hydrocortisone, l'acétate de méthylprednisolone, le furoate de mométasone, la méthylprednisolone, la prednisolone, l'acétonide de triamcinolone ou parmi des mélanges pharmaceutiquement acceptables de ces derniers.

3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée par le fait que les rétinoïdes sont choisis parmi l'acide t-trans rétinoïque, l'adapalène, l'isotrétinoïne, le rétinol et ses dérivés, tels que l'acétate, le palmitate ou le propionate de rétinol, le motrétinide, l'étrétinate, l'acitrétine, le t-trans rétinoate de zinc, les arotinoïdes, les rétinoïdes de synthèse ou parmi des mélanges pharmaceutiquement acceptables de ces derniers.

4. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée par le fait que le principe actif est choisi parmi le 17-propionate de clobétasol, l'adapalène, l'acide 4-[7-(1-adamantyl)-6-méthoxyéthoxyméthoxy-2-naphtyl]benzoïque, l'acide 2-hydroxy-4-[3-oxo-3-(3-tert-butyl-4-méthoxyphényl)-1-propynyl]benzoïque et l'acide 4-(3,5,5,8,8,-pentaméthyl-5,6,7,8-tetrahydro-2-naphtylthio)benzoïque.

5. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée par le fait que les tensioactifs anioniques sont choisis parmi les sels des composés suivants: les alkylsulfates, les alkyléthersulfates, les alkylamidoéthersulfates, les alkylarylpolyéthersulfates, les monoglycérides sulfates, les alkylsulfonates, les alkylphosphates, les alkylamidesulfonates, les alkylarylsulfonates, les α -oléfine-sulfonates, les paraffine-sulfonates, les alkylsulfosuccinates, les alkyléthersulfosuccinates, les alkylamidesulfosuccinates, les alkylsulfosuccinamates, les alkylsulfoacétates, les alkylétherphosphates, les acylsarcosinates, les acyliséthionates et les N-acyltaurates, et parmi les sels des acides oléique, ricinoléique, palmitique, stéarique, les acides d'huile de coprah ou d'huile de coprah hydrogénée, les acyl-lactylates; et parmi les acides d'alkyl D galactoside uroniques et leurs sels ainsi que les acides alkyl (C_6 - C_{24}) éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkyl(C_6 - C_{24})aryl éther carboxyliques polyoxyalkylénés, les acides alkyl(C_6 - C_{24}) amido éther carboxyliques polyoxyalkylénés et leurs sels.

6. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée par le fait que les tensioactifs anioniques sont choisis parmi les sels d'alkylsulfates et d'alkyléthersulfates.

7. Composition selon la revendication 6, caractérisée par le fait que les tensioactifs anioniques sont choisis parmi le laurylethersulfate de sodium et le laurylsulfate de sodium.

8. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée par le fait que les tensioactifs amphotères sont choisis parmi les dérivés d'amines secondaires ou tertiaires aliphatiques, les alkyl (C_8 - C_{20}) bétaines, les sulfobétaines, les alkyl (C_8 - C_{20}) amidoalkyl (C_1 - C_6) bétaines et les alkyl (C_8 - C_{20}) amidoalkyl (C_1 - C_6)sulfobétaines.

9. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée par le fait que les tensioactifs amphotères sont choisis parmi les cocobétaïnes.

5 10. Composition selon la revendication 9, caractérisée par le fait que les tensioactifs amphotères sont choisis parmi les cocamidopropylbétaïnes, les cocamidopropylhydroxysultaïne, les cocoylbétaïnes.

10 11. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisée par le fait que l'agent propénétrant est choisi parmi les alcools volatiles en C_1 - C_4 , et parmi les alcools polyhydriques.

12. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée par le fait que l'agent propénétrant est choisi parmi l'éthanol, l'isopropanol, le propylèneglycol et l'éthoxydiglycol.

15 13. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisée par le fait que le principe actif est utilisé dans des proportions de 0,001 à 5%, préférentiellement entre 0,01 à 0,3% et plus préférentiellement entre 0,05 et 0,1% en poids par rapport au poids total de la composition.

20 14. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisée par le fait que le tensioactif anionique est utilisé dans des proportions de 0,05 et 50%, de préférence entre 1 et 30% et plus préférentiellement entre 2 et 25% de M.A. en poids par rapport au poids total de la composition.

25 15. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisée par le fait que le tensioactif amphotère est utilisé dans des proportions de 0,01 et 30%, de préférence entre 0,5 et 20% et plus préférentiellement entre 1 et 15% en M.A. en poids par rapport au poids total de la composition.

30 16. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisée par le fait que l'agent propénétrant est utilisé dans des concentrations comprises entre 0,1 et 25% et préférentiellement comprises entre 5 et 10% en poids par rapport au poids total de la composition.

35 17. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 16, caractérisée en ce que le ratio entre les proportions en M.A. des

tensioactifs anioniques et amphotères est compris entre 1 et 20 et, préférentiellement entre 2 et 10.

18. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisée en ce que le ratio entre la proportion en M.A. des
5 tensioactifs anioniques et la proportion des agents propénétrants est compris entre 0,1 et 10, préférentiellement entre 0,5 et 5.

19. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 18, caractérisée par le fait que la composition contient en outre des
10 polymères cationiques choisis parmi les protéines quaternisées, les polymères de type polyamine, polyaminoamide, polyammonium quaternaire, les polyalkylèneimines, des condensats de polyamines et d'épichlorhydrine des polyuréylènes quaternaires et les dérivés de la chitine.

20. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 19, caractérisée par le fait que les polymères cationiques sont choisis
15 parmi les dérivés d'éther de celluloses quaternaires, les cyclopolymères, et les polysaccharides cationiques.

21. Composition selon la revendication 19 ou 20, caractérisée par le fait que le polymère cationique représente 0,001 % à 10 % en poids, de préférence de 0,005 % à 5 % en poids, et encore plus
20 préférentiellement de 0,01 % à 3 % en poids, par rapport au poids total de la composition finale.

22. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 21, caractérisée par le fait que la pH des compositions est compris
25 entre 2 et 9, préférentiellement entre 3 et 8 et plus préférentiellement entre 5,5 et 6,5.

23. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 22, caractérisée par le fait que la composition contient également des agents tensio-actifs non-ioniques et/ou des céramides et/ou des
30 glycocéramides.

24. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 23, caractérisée par le fait que la composition contient des agents épaississants.

25. Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 24, caractérisée par le fait que la composition contient également des
35

colorants, des agents modificateurs de viscosité, des agents nacrants, des agents hydratants, des agents antipelliculaires, des agents
antiséborrhéiques, des filtres solaires, des protéines, des vitamines,
des α -hydroxyacides, des sels, des parfums, des agents conservateurs,
5 des séquestrants, des adoucissants, des modificateurs de mousse, des
détoxifiants ou leurs mélanges.

26. Composition selon l'une quelconque des revendications 1
à 25, caractérisée par le fait que la composition contient également des
agents conditionneurs tels que les huiles naturelles hydrogénées ou
10 non, synthétiques ou non, hydrocarbonées, cycliques ou aliphatiques,
linéaires ou ramifiées (saturées ou non), les silicones volatiles ou non,
organomodifiées ou non, solubles ou non, des huiles perfluorées ou
fluorées, les polybutènes et polyisobutènes, des esters gras se
présentant sous forme liquide, pâteuse ou solide, les esters d'alcools
15 polyhydriques, des glycérides, les cires naturelles ou synthétiques, des
gommes et résines de silicones, des sels quaternaires ou le mélange de
ces différents agents.

27. Composition selon la revendication 26, caractérisée par le
fait que la composition contient également du quaternium-22.

20 28. Composition selon l'une quelconque des revendications 1
à 27, caractérisée par le fait qu'elle se présente sous forme de liquides,
éventuellement épaissis.

29. Composition selon l'une quelconque des revendications 1
à 28, pour son application comme médicament.

25 30. Utilisation de la composition telle que définie dans l'une
quelconque des revendications 1 à 28, pour la fabrication d'un
médicament destiné à traiter les affections du cuir chevelu.

30

35


Consell en Propriété
Industriell